# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-321498

(43)Date of publication of application: 11.11.2003

(51)Int.Cl.

CO7K 16/18 C12N 5/10 C12N 15/02 C12P 21/08 G01N 33/53 G01N 33/577

(21)Application number : 2002-129003

(71)Applicant:

**OBIHIRO UNIV OF AGRICULTURE & VETERINARY** 

MEDICINE

FUJIREBIO INC

(22)Date of filing:

30.04.2002

(72)Inventor:

SHINAGAWA SHINICHI

HORIUCHI MOTOHIRO UMETANI ATSUSHI

(54) ANTI-ABNORMAL PRION PROTEIN MONOCLONAL ANTIBODY AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND METHOD FOR IMMUNOASSAY OF ABNORMAL PRION PROTEIN THEREWITH

(57)Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a monoclonal antibody for recognizing only an abnormal prion protein.

SOLUTION: An anti-abnormal prion monoclonal antibody or its antigen-binding fragment which reacts with the abnormal prion protein as the corresponding antigen and does substantially not react with a normal prion protein is provided. Thereby, the anti-abnormal prion monoclonal antibody or its antigen-binding fragment which reacts with the abnormal prion protein as the corresponding antigen and does substantially not react with the normal prion protein is provided for the first time. Since the monoclonal antibody reacts with the natural abnormal prion protein as the corresponding antigen, the assay of the abnormal prion protein can highly sensitively be assayed.

# LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.04.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-321498 (P2003-321498A)

(43)公開日 平成15年11月11日(2003.11.11)

(51) Int.Cl.7		識別記号		ΡI			Ī	-マコード(参考)
C 0 7 K	16/18		•	C07K	16/18			4B024
C12N	5/10			C 1 2 P	21/08			4B064
	15/02			G 0 1 N	33/53		D	4B065
C 1 2 P	21/08				33/577		В	4H045
G01N	33/53			C 1 2 N	5/00		В	
			審査請求	未請求 請求	改項の数14	OL	(全 8 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号

特願2002-129003(P2002-129003)

(22)出願日

平成14年4月30日(2002, 4, 30)

特許法第30条第1項適用申請有り 2001年10月31日 発 行の「第49回ウイルス学会学術集会・総会 プログラ ム・抄録集」に発表 (71)出願人 502073614

带広畜産大学長

北海道带広市稲田町西二線十三番地

(71)出願人 000237204

富士レビオ株式会社

東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号

(72)発明者 品川 森一

北海道帯広市南町東2条3丁目57-1

(72)発明者 堀内 基広

北海道帯広市西11条南40丁目5番7号

(74)代理人 100088546

弁理士 谷川 英次郎

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 抗異常型プリオンモノクローナル抗体及びその製造方法並びにそれを用いた異常型プリオンタン パク質の免疫測定方法

### (57)【要約】

【課題】 異常型プリオンタンパク質のみを認識するモノクローナル抗体を提供すること。

【解決手段】 異常型プリオンタンパク質を対応抗原とし、正常型プリオンタンパク質とは実質的に反応しない抗異常型プリオンモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片を提供した。

【効果】 異常型プリオンタンパク質を対応抗原とし、正常型プリオンタンパク質とは実質的に反応しない抗異常型プリオンモノクローナル抗体が初めて提供された。本発明のモノクローナル抗体は、天然の異常型プリオンタンパク質を対応抗原としているので、異常型プリオンタンパク質の測定を高感度に行うことができる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項 I 】 異常型プリオンタンパク質を対応抗原とし、正常型プリオンタンパク質とは実質的に反応しない抗異常型プリオンモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片。

【請求項2】 未変性の異常型プリオンタンパク質を対応抗原とする請求項1記載のモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片。

【請求項3】 終濃度80 $\mu$ g/mlのプロテイナーゼKで処理した異常型プリオンタンパク質と抗原抗体反応する 10請求項1又は2記載のモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片。

【請求項4】 終濃度80μg/mlのプロテイナーゼKで 処理した異常型プリオンタンパク質と抗原抗体反応する モノクローナル抗体又はその抗原結合性断片。

【請求項5】 終濃度3Mの塩酸グアニジン処理により 変性された異常型プリオンタンパク質と抗原抗体反応し ない請求項4記載のモノクローナル抗体又はその抗原結 合性断片。

【請求項6】 ハイブリドーマ6H10(FERM P-18821)によ 20 り産生されるモノクローナル抗体又はその抗原結合性断 片。

【請求項7】 モノクローナル抗体である請求項1ない し6のいずれか1項に記載のモノクローナル抗体又はそ の抗原結合性断片。

【請求項8】 請求項1ないし7のいずれか1項に記載のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマ。

【請求項9】 ハイブリドーマ6H10(FERM P-18821)である請求項8記載のハイブリドーマ。

【請求項10】 請求項1ないし7のいずれか1項に記 30 載のモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片と異常 型プリオンとの抗原抗体反応を利用した免疫測定により 異常型プリオンを測定する方法。

【請求項11】 請求項1ないし7のいずれか1項に記載のモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片を含む、請求項9記載の方法を行うための免疫測定用キット。

【請求項12】 異常型プリオンタンパク質を動物に免疫し、免疫した動物の抗体産生細胞由来のハイブリドーマを作製し、未変性の異常型プリオンタンパク質と反応 40 するが、正常型プリオンタンパク質とは反応しない抗異常型プリオンモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマをスクリーニングし、スクリーニングにより選択されたハイブリドーマから前記抗異常型プリオンモノクローナル抗体を回収することを含む請求項1ないし7のいずれか1項に記載の抗異常型プリオンモノクローナル抗体の製造方法。

【請求項13】 免疫する前記異常型プリオンタンパク質は、脳組織から分別遠心法により分離されたものである請求項12記載の方法。

: 1

【請求項14】 前記動物は、プリオン遺伝子欠損動物 である請求項12又は13記載の方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、抗異常型プリオンモノクローナル抗体及びその製造方法並びにそれを用いた異常型プリオンタンパク質の免疫測定方法に関する。 【0002】

【従来の技術】クロイツフェルト・ヤコブ病(以下、C J D と略)、ヒツジにおけるスクレービー病、伝染性ミンク脳症をはじめとする脳神経系疾患は、長期間の潜伏期間を経た後に発症し、ほぼ神経系に限局した脳組織の海綿状変性およびアミロイド斑(クールー班)を主徴とする疾患であり、進行性に増悪して死に至る。発症原因は未だ不明な点も多いものの、ウイルスなどの感染性病原体の関与ではなく、異常型プリオンタンパク質の沈着に起因するとの考え、いわゆる「プリオン仮説」が主流である。この疾患は脳薄切標本の病理学的手法により診断されている。

【0003】この疾患の起因源は感染性を有するとされ、脳神経組織の摂食(クールー病など)、電極あるいは脳硬膜移植などの医療行為による感染も報告されている。最近では、ウシ海綿状脳症ならびに新型CJDが経口感染により伝播すると考えられている。

【0004】正常型プリオンタンパク質は細胞膜に存在する糖蛋白質であり、真核細胞である酵母をはじめとして広く存在している。また、正常型プリオンタンパク質をコードする遺伝子は単一遺伝子であり、コードされるアミノ酸配列は哺乳類の間では非常によく保存されており、特にヒト、ヒツジ、ウシの間の相同性は約90%以上と報告されている。

【0005】正常型ブリオンタンパク質の機能については未だ不明といわざるを得ないが、アミノ酸配列が保存されていることから神経組織の発生分化および機能に重要な役割を担っているであろうと推測される。また、最近のブリオンタンパク質(PrP)遺伝子欠損マウスでの検討からは、加齢に伴う下半身の振戦などの歩行異常、病理学的には小脳の萎縮、特に小脳ブルキンエ細胞の脱落などが観察されている。

40 【0006】一般にプリオン病を発症する個体と正常個体間のプリオンタンパク質のアミノ酸配列に差異は認められないと言われている。このため、異常型プリオンタンパク質の沈着は、アミノ酸配列ではなく立体構造の異なることに起因すると考えられている。このため、従来の手技により作製された抗体のうち、アミノ酸の一次配列を認識する抗体では両者を区別することはできない。また、アミノ酸配列が動物間で非常によく保存されているために抗原性の弱いことも推測される。このため、立体構造を維持したままの免疫原であるとともに、抗原性50 を高めた抗原の作製もしくは抗原性を認識する免疫動物

の作製が望まれる。

# [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、異常 型プリオンタンパク質のみを認識するモノクローナル抗 体及びその製造方法を提供することである。また、本発 明の目的は、該モノクローナル抗体を用いて異常型プリ オンタンパク質を免疫測定する方法を提供することであ

# [0008]

: ;

. :

質のみを認識するモノクローナル抗体を作製しようとす るのであれば、異常型プリオンタンパク質を免疫原とし て用いて動物を免疫し、常法によりモノクローナル抗体 を得、異常型プリオンタンパク質と反応するが正常型プ リオンタンパク質とは反応しないモノクローナル抗体を スクリーニングすることが考えられる。しかしながら、 プリオンタンパク質は異常型と正常型でアミノ酸配列に 差がないばかりではなく、種特異性も少ないので一般的 に抗体ができづらいタンパク質であり、その上異常型と 正常型の差を認識するような抗体は更にできづらい。 【0009】本願発明者らは、鋭意研究の結果、異常型 プリオンタンパク質の立体構造をなるべく保持したまま 精製した異常型プリオンタンパク質を免疫原とし、PrP 遺伝子欠損マウスに免疫することにより、異常型プリオ ンタンパク質のみを認識するモノクローナル抗体を作製 することに成功し、本発明を完成した。

【0010】すなわち、本発明は、異常型プリオンタン バク質を対応抗原とし、正常型プリオンタンバク質とは 実質的に反応しない抗異常型プリオンモノクローナル抗 体又はその抗原結合性断片を提供する。また、本発明 は、終濃度80μg/mlのプロテイナーゼKで処理した異 常型プリオンタンパク質と抗原抗体反応するモノクロー ナル抗体又はその抗原結合性断片を提供する。また、本 発明は、ハイブリドーマ6H10(FERM P-18821)により産生 されるモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片を提 供する。さらに、本発明は、上記本発明のモノクローナ ル抗体を産生するハイブリドーマを提供する。さらに、 本発明は、上記本発明のモノクローナル抗体又はその抗 原結合性断片と異常型プリオンとの抗原抗体反応を利用 した免疫測定により異常型プリオンを測定する方法を提 40 供する。さらに、本発明は、上記本発明のモノクローナ ル抗体又はその抗原結合性断片を含む、請求項9記載の 方法を行うための免疫測定用キットを提供する。さら に、本発明は、異常型プリオンタンパク質を動物に免疫 し、免疫した動物の抗体産生細胞由来のハイブリドーマ を作製し、未変性の異常型プリオンタンパク質と反応す るが、正常型プリオンタンパク質とは反応しない抗異常 型プリオンモノクローナル抗体を産生するハイブリドー マをスクリーニングし、スクリーニングにより選択され

ナル抗体を回収することを含む上記本発明の抗異常型プ リオンモノクローナル抗体の製造方法を提供する。

【発明の実施の形態】本発明のモノクローナル抗体は、 異常型プリオンタンパク質を対応抗原とし、正常型プリ オンタンパク質とは実質的に反応しない抗異常型プリオ ンモノクローナル抗体である。ここで、「対応抗原と し」とは、異常型プリオンタンパク質を免疫原として用 いた動物に由来するという意味である。もっとも、異常 【課題を解決するための手段】異常型プリオンタンパク 10 型プリオンタンパク質を対応抗原とするモノクローナル 抗体と同一のモノクローナル抗体であれば、他の方法、 例えば、遺伝子工学的手法により生産されるモノクロー ナル抗体も本願発明のモノクローナル抗体に該当する。 また、「実質的に反応しない」とは、正常型プリオンに 対する反応性が、異常型プリオンに対する反応性よりも 識別可能な程度に低いことを意味する。従って、正常型 プリオンに対して交差反応性を有する場合であっても、 その免疫学的反応性が、異常型プリオンに対する免疫学 的反応性よりも識別可能な程度に低い場合には、本明細 20 書で言う「正常型プリオンとは実質的に反応しない」場 合に含まれ、本発明の範囲に含まれる。言うまでもな く、正常型プリオンと交差反応性を有さないモノクロー ナル抗体、すなわち、異常型プリオンと反応するが、正 常型プリオンとは反応しないモノクローナル抗体が好ま

> 【0012】本発明のモノクローナル抗体は、未変性、 すなわち、グアニジン塩酸塩や尿素等のタンパク変性剤 で変性していない異常型プリオンタンパク質を対応抗原 とするものが好ましい。また、グアニジン塩酸塩等の変 30 性剤で可溶化した異常型プリオンタンパク質とは反応し ないモノクローナル抗体であることが好ましい。さら に、終濃度80μg/mlのプロテイナーゼKで処理した異 常型プリオンタンパク質と抗原抗体反応するモノクロー ナル抗体であることが好ましい。このようなモノクロー ナル抗体は、異常型ブリオンタンパク質に固有の立体構 造を認識するものであり、異常型と正常型の識別を明確 に行うことができる。このような抗異常型プリオンモノ クローナル抗体の具体例として、下記実施例において作 製した、ハイブリドーマ6 H10により産生されるモノク ローナル抗体を挙げることができる。なお、ハイブリド ーマ6H10は独立行政法人産業技術総合研究所特許生物 寄託センターにFERM P-18821の受託番号で寄託されてい

【0013】本発明は、また、上記本発明のモノクロー ナル抗体の抗原結合性断片をも提供する。ととで、「抗 原結合性断片」とは、抗体のFabフラグメントやF(ab')。 フラグメントのような、当該抗体の抗原結合性を発揮す る断片を意味する。これらの断片は、常法に基づき、本 発明のモノクローナル抗体をパパインやペプシン等のタ たハイブリドーマから前記抗異常型プリオンモノクロー 50 ンパク質分解酵素で分解することにより容易に得ること ができる。とのような抗原結合性断片も、後述する免疫 測定に本発明のモノクローナル抗体と同様に用いること

【0014】上記の通り、異常型プリオンタンバク質を 免疫原として用いて、異常型プリオンタンパク質と反応 するが、リコンビナントプリオンタンパク質とは反応し ない抗異常型プリオンモノクローナル抗体を作製すると とは困難である。この問題を解決するために、本願発明 者らは、異常型プリオンタンパク質の立体構造をなるべ た異常型マウスプリオンタンパク質を同種のPrP遺伝子 欠損マウスに免疫することにより、異常型プリオンタン バク質と特異的に反応するモノクローナル抗体を得た。 ここで、免疫原として用いる異常型プリオンタンパク質 は、異常型プリオン感染動物の脳から分別遠心法等の物 理的な分離方法により分離されたものであることが好ま しい。分別遠心法の好ましい具体的な条件は、下記実施 例に詳述されている。変性剤処理等の化学的な処理をで きるだけ用いることなく免疫原を精製することにより、 本発明のモノクローナル抗体が得やすくなる。

【0015】上記した免疫原および免疫動物を用いるこ と以外は、常法により本発明のモノクローナル抗体を作 製することができる。すなわち、上記免疫原を動物に免 疫し、免疫した動物の抗体産生細胞由来のハイブリドー マを作製し、異常型プリオンタンパク質と反応するが、 リコンビナントプリオンタンバク質とは実質的に反応し ない抗異常型プリオンモノクローナル抗体を産生するハ イブリドーマをスクリーニングし、スクリーニングによ り選択されたハイブリドーマから前記抗異常型プリオン モノクローナル抗体を回収することにより行うことがで 30 きる。脾細胞やリンパ球のような抗体産生細胞と、ミエ ローマ細胞のような不死化細胞とのハイブリドーマを作 製する方法はこの分野において周知である。

【0016】本発明のモノクローナル抗体と異常型プリ オンとの抗原抗体反応を利用した免疫測定により異常型 プリオンを測定することができる。なお、ここで、「測 定」には検出及び定量測定の両者が包含される。免疫測 定方法自体はこの分野において周知であり、周知のいず れの方法も本発明の範囲に含まれる。すなわち、反応形 式に基づき分類すると、サンドイッチ法、競合法、凝集 40 剤)。 法等があり、標識に基づき分類すると、酵素免疫分析、 放射免疫分析、蛍光免疫分析等があるがこれらのいずれ もが本発明で言う「免疫測定」に包含される。さらに、 免疫組織染色や、ウェスタンブロット等も本発明で言う 「免疫測定」に包含される。

【0017】なお、これらの免疫測定法自体は周知であ り、本明細書で説明する必要はないが、簡単に記載する と、例えば、サンドイッチ法では、本発明のモノクロー ナル抗体又はその抗原結合性断片を第1抗体として固相 に不動化し、検体と反応させ、洗浄後、異常型プリオン 50 9) 上記溶液に最終濃度100μg/mlになるようにRNase A

と抗原抗体反応する第2抗体(正常型プリオンとも抗原 抗体反応する抗体でもよいし、モノクローナル抗体でも ポリクローナル抗体でもよい)を反応させ、洗浄後、固 相に結合した第2抗体を測定する。第2抗体を酵素、蛍 光物質、放射性物質、ビオチン等で標識しておくことに より固相に結合した第2抗体を測定することができる。 濃度既知の複数の標準試料中について上記方法により測 定し、測定された標識量と標準試料中の異常型プリオン 量の関係に基づき検量線を作成し、未知濃度の被検試料 く保持したまま異常型プリオン感染マウス脳より分離し 10 についての測定結果をこの検量線に当てはめることによ り、被検試料中の異常型プリオンを定量することができ る。なお、第1抗体と第2抗体を上記の説明と入れ替え てもよい。また、凝集法では、ラテックス等の粒子に本 発明のモノクローナル抗体又はその抗原結合性断片を不 動化し、検体と反応させて吸光度を測定する。濃度既知 の複数の標準試料中について上記方法により測定し、測 定された標識量と標準試料中の異常型プリオン量の関係 に基づき検量線を作成し、未知濃度の被検試料について の測定結果をこの検量線に当てはめることにより、被検 20 試料中の異常型プリオンを定量することができる。

> 【0018】また、各免疫測定に必要な試薬類も周知で あり、モノクローナル抗体に特徴があること以外は、通 常の免疫測定キットを用いて免疫測定を行うことができ る。例えば、通常、緩衝液、固相、標識第2抗体等が含 まれる。

[0019]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づきより具体的に 説明する。もっとも、本発明は下記実施例に限定される ものではない。

【0020】(1) 免疫原の作製

ブリオン感染マウス脳から分別遠心法により精製したマ ウス異常型プリオンタンパク質(PrPSc)を免疫原として 使用した。マウス異常型プリオンタンパク質の精製は、 次の通りであった。

【0021】1) 感染脳組織を採取し、適当な大きさに 細断する。

- PBSにて2度洗浄を行う。
- 3) ホモジネートバッファーを加えホモジナイズする (脳組織/ホモジネートバッファー=1:9;10%脳乳
  - 4) 15,000 rpm,30分、4℃で遠心分離し、上清を採取す
  - 5) 更に、45,000rpm,3時間、4℃超遠心分離し沈殿を採 取する。
  - 6) 上記沈殿にバッファーBを加え、ホモジナイズす る。
  - 7) 45,000 rpm, 3時間、4°C超遠心分離し沈殿を採取す
  - 8) 上記沈殿にバッファーCを加えホモジナイズする。

(5)

を加え30分間室温にて反応を行った後、4℃に移し1晩 反応を継続させる。

- 10) 上記サンブルを1M ショ糖クッションの上に重層 し、45,000rpm, 2時間、20℃で超遠心分離し、沈殿を採 取する。
- 11) 上記沈殿を0.1% ZWITTERGENT (CALBIOCHEM社製両イ オン性界面活性剤)-PBS/Cサスペンドする。
- 12) 上記溶液をホモジナイズする。
- 13) 上記溶液を25,000rpm, 20分、4°Cで超遠心分離し 沈殿を回収する。
- 14) 沈殿を0.1% ZWITTERGENT\_PBSにサスペンドし免疫 源とする。

【0022】使用バッファー

- 1) ホモジネートバッファー: 10% ザルコシル(Sarkosy
- 1), 10mM Tris-HCl,133mM NaCl,1mM EDTA, 1mM DTT,pH 8.3
- 2) バッファーB: 10mM Tris-HCl,1.71M NaCl,1mM EDT A,1% ザルコシル,1mM DTT, pH8.3
- 3) バッファーC:10mM Tris-HCl,100mM NaCl,5mM MoCl 2,pH7.4
- 4) ショ糖クッション:1M ショ糖,100mM NaCl, 0.5%ZWI TTERGENT, 10mM PB, pH6.9

【0023】(2) 免疫および細胞融合

(1)で得られた精製マウスPrPSc (濃度1.0 mg/ml) を等 量のフロイント完全アジュバントと混和し、PrP遺伝子 欠損マウス (Yokoyama et al., Journal of Biological Chemistry, vol. 276, 11265-11271, 2001) に0.2 mg/ mlづつ頚部皮下に接種した。免疫は2週間ごとに計3回 行った。最終免疫3日後に脾臓を摘出し、細胞を分散さ せた後に、ポリエチレングリコール法によりP3U1ミエロ 30 ーマ細胞との細胞融合を行った。

【0024】HAT培地中での培養によりハイブリドーマ を選択した後、抗体産生細胞のスクリーニングは、上記 精製マウスPrPSc抗原を使用してELISA法で行った。すな わち、細胞培養上清を採取し、(1)で得られた精製マウ スPrPSc抗原を固定した ELISAプレート (96 well-typ e) に分注して反応させた後に洗浄、さらに西洋わさび ペルオキシダーゼ酵素 (HRP) 標識抗マウス Ig (IgG+Ig M)を反応させ、発色反応で抗体産生細胞の有無を確認 した。さらに、公知のリコンビナント正常型プリオン(S 40 を加え(50μ1/ウェル)室温にて1時間反応させる。 imone Hornemann et al., "Recombinant full-length m urine prion protein, mPrP(23-231):purification and spectroscopic characterization", Federation of Eur opian Biochemical Societies(FEBS)Letters 413 (199 7) 277-281)を抗原として同様にELISAを行い、リ コンビナント正常型プリオンと抗原抗体反応しないモノ クローナル抗体を産生するハイブリドーマを選択した。 【0025】その結果、抗異常型プリオンタンパク質モ ノクローナル抗体を産生するハイブリドーマとして、6H

うち、31C6、72-5及び44B1が産生するモノクローナル抗 体ははリコンピナント正常型プリオンと抗原抗体反応し たが、6H10が産生するモノクローナル抗体はリコンビナ ント正常型プリオンとは抗原抗体反応しなかった。従っ て、6H10が産生するモノクローナル抗体(mAb 6H10)が、 本発明のモノクローナル抗体である。上記の通り、ハイ ブリドーマ6H10は独立行政法人産業技術総合研究所特 許生物寄託センターにFERM P-18821の受託番号で寄託さ れている。

【0026】(3) 異常型プリオンタンバク質特異反応 性モノクローナル抗体の反応性の解析 PrPScとの反応性の解析は精製PrPScを固相化したELISA 法を用いて行った。ELISAプレートにPrPSc画分を吸着 後、種々の終濃度(0, 10, 20, 40, 80, 160又は320μg /ml) でプロテイナーゼK (PK)処理を行った。PK濃度の 上昇に伴い、PrPcおよびPrPSc双方に反応するmAb 31C6. 72-5, 44B1はPrPSc画分とは反応しなくなるが、mAb 6H 10は320 µ g/m7のPK消化後でもPrPSc画分と反応した(図 1)。これは、mAb 6H1Oが認識するものはPrPcではない 20 Cとを示している。なお、この実験で行った、精製PrPS cを固相化条件、PK処理条件及びELISAの具体的な方法は 次の通りであった。

【0027】1) PrPSc吸着plateの作製 精製PrPSc200ng/50μ1/ウェル (20mM リン酸バッファー 中) に分注し4°Cで一晩反応させる。

- 2) PK処理条件 (バッファー・温度・時間等) PrPSc固相化plateに種々の濃度に希釈したPK(終濃度0, 5, 10, 20, 40, 80,160, 320  $\mu$  g/ml,50mM Tris/HCl,p H8.0/150 mM NaC1中)を加え、37℃、45分間反応させ る。
- 3) PK反応停止及びプレートのブロッキング PK処理後、Pefabloc(Roch社)にてPKの活性を阻害(2 m MOし、その後5%-FBS-PBSTでブロッキングを行う(室温 ·2時間)
- 4) ブロッキング終了後、PBSTにて3回洗浄し一次抗体 (種々のM Ab) を加え (50 µ 1/ウェル) 室温にて1時間 反応させる。
- 5)一次抗体反応終了後PBSTなて3回洗浄し、二次抗体 (抗マウスイムノグロブリン家兎抗体: Amersham社製)
- 6) 反応終了後PBSTにて3回洗浄し基質及び発色剤(ABT S) を添加し、室温にて30分反応させる。
- 7)酵素反応終了後のplateをブレートリーダーを用 い、吸光度測定する。

[0028](ii) さらに上記と同様にしてPrPScを プレートに吸着後、PK消化 (濃度: 40ug /ml) した後 に、種々の終濃度(0, 1, 2, 3, 4, 5又は6 M)のグアニ ジン塩酸塩(GdnHC1)で処理し、上記と同様なELISAによ り各モノクローナル抗体との反応性を調べた。mAb 6H10  方に反応するmAb 31C6, 72-5はGdnHC1濃度に比例して反応性が強まった。これは、mAb 6H10がPrPScの構造を認識する可能性を示唆している(図2)。

【0029】(iii) 他の方法として、スクレイピー感染マウス脳乳剤を用いたウェスタンブロット(WB)では、mAb 6H10はPrPScとは反応しなかった。PrPScの構造が変化するとmAb 6H10は認識しなくなるという上記結果と一致する。なお、マウス脳乳剤の調製方法及びWBの具体的な条件は次の通りである。脳乳剤の調整(キアゲン社のミキサーミルを使用した場合)

- 1) 200 mgの脳組織をアシスト2 ml丸底チューブに採材 する。
- 2) 800 μ1のTN bufferとタングステンビーズを一粒加える。
- 3) ミキサーミルで20Hz, 45sec振盪。
- 4) これを20%(W/W)脳乳剤とし、0-リング付きチューブ に保存する。

【0030】WBの具体的条件

## 試料調整

- 20%(W/W)脳乳剤250 μ | に界面活性剤バッファ250 μ | を加えVortex および超音波処理を行う。
- 2) 20 μ lの1 mg/ml PKを加え、37°C・30分間消化反応 を行う(ウォーターバス中で行う)。
- 3) 10 μ lのPefablock (Roch社製) を加え攪拌 (Vorte
- x)し、酵素反応を停止する。
- 4) 250  $\mu$  1のブタノールーメタノール溶液を加え攪拌 (Vortex) する。
- 5) 15,000 rpm, 10 min, 20°C遠心分離し、沈殿を軽く 乾燥させる。
- 6) 100 μ lの1x サンプルバッファを加えて100°C、5 分 30 間ボイルする。沈殿が溶けにくい場合は、超音波処理を 行う。

[0031] SDS-PAGE

Invitrogen社(旧Novex社)のプレキャストゲルを使用 する。

- ・ゲル: NuPAGE 12% Bis-Tris Gel, 1.0 mm, 12ウェル (no. NP0342)
- ・バッファ:抗酸化剤(No. NP0005)含有 NuPAGE MOPS SD S ランニングバッファ(No. NP0001)
- ・泳動条件はInvitrogen社のInstructionに従う。 サンプル料は20 μ1 (10 mg組織等量)とする。
- ウェスタンブロット
- ・ウエットタイプブロッティング装置を使用すること。
- ・バッファ:Invitrogen社のinstructionに指示されたバッファー(NuPACE トランスファーバッファ(No. NP0006)、抗酸化剤(No. NP0005)、メタノール)にSDSを0.01%になるよう加えたもの。
- ・ブロッティング条件は40V定電圧4時間~15時間。 【0032】免疫染色
- 1) ブロッティング終了後のメンブレンを筒型の容器に 50 る。

移し、ブロッキング(%スキムミルク加PBST)を加え、 メンブレンローラー上で筒型容器を回転させながら室温・1時間反応を行う。

- 2) ブロッキング終了後、一次抗体液(8103抗PrP抗体等:0.1~10μg/ml; 1%スキムミルク加PBST) 10mlを加え、メンブレンローラー上で室温・1時間反応を行う。
- 3) PBSTで20分間洗浄する。途中5回PBSTの交換を行う。
- 10 4) 二次抗体液 (Amersham NA9340: 1%スキムミルク加PB STで1:2500希釈) 10mlを加え、メンブレンローラー上で 室温・45分間反応を行う。
  - 5) PBSTで20分間洗浄する。途中5回PBSTの交換を行う。
  - 6) メンブレンを容器よりステンレス製バットに取り出
  - し、ECL (Amersham)を添加し、発光反応を行う。
  - 7) X-ray filmに2分間露光し、現像を行う。
  - 8) 現像している間に、次のX-ray filmを露光させる。
- 9) 30分後に現像(つまり、2分、および30分露光のx-r20 ay filmを作製する)する。

【0033】使用試薬

TNバッファ: 100 mM NaCl, 50 mM Tris-HCl (pH 7.5) 界面活性剤バッファ: 4% Zwittergent3-14, 1% ザルコシル, 100 mM NaCl, 50mM Tris-HCl (pH 7.5) ブタノールーメタノール溶液: 2-ブタノール:メタノール: 5:1

プロテイナーゼK: 1 mg/ml in 50 mM Tris—HCl (pH 8.0), 1 mM CaCl₂, 分注、-20℃で貯蔵.

Pefablock: 蒸留脱イオン水(DDW)中0.1 M , 分注、-20 °Cで貯蔵

- [0034] (iv) さらに、PK消化した部分精製PrPS c画分を抗原とし、抗PrP抗体とプロテイン G結合免疫磁 性ビーズを用いて免疫沈降を行った。ppt(沈殿)とsup (上清)に含まれるPrPScは、WB後にビオチン化B-103抗Pr P抗体(Horiuchi, M., Yamazaki, N., Ikeda, T., Ishig uro, N., and Shinagawa, M., J. Gen. Virol. 76: 2 583-2587 ,1995.) により検出した。mAb 6H10ではPrPSc が免疫沈降されているのに対し、mAb 31C6と抗KLHモノ クローナル抗体(αKLH:陰性対照となるmAb)ではPrPScは 40 supに残存していた。この結果は、mAb 6H1Oが脳中に存 在するPrPSc凝集体に反応することを示している。な お、この実験は、具体的には次のようにして行った。 【0035】1) プロテインC結合磁性ビーズ100µ1 (Dyna7社製) にブロッキング液 (5%スキムミルクおよ び50%シーブロック(Sea block、Pierce社製)加PBST)を 1m1加え室温にて1時間反応させる。
  - 2) ブロッキングが終了したプロテインC結合ビーズに 精製PrPSc画分2μgと抗体10μgの混和液 1ml(1% Trit on X-100 (商品名) 加PBST)を加え37℃45分間反応させ

 1%Triton X-100加PBSTで4回洗浄し、100μlのSOS-PAGE サンプルバッファを加え溶出を行う。

11

5) 溶出したSDS-PAGE サンプルバッファを用い上記記載の方法にてWB解析を行う。

【0036】(4) 6H10を用いた免疫測定法 抗異常型プリオン特異反応性モノクローナル抗体6H10を 用いた免疫測定法の例として凝集法を以下に述べる。

- (i) mAb6H10とプロテイン C結合磁性ビーズを混合し37 ℃で30分反応させる(抗体結合磁性ビーズの作製)。
- (ii) ブリオン病感染および非感染マウス脳を所定の方 10 法 (上記(3)(iv)に記載) にて処理し、10~20%乳剤を作製する。
- (iii) 上記(ii)乳剤を遠心分離した上清と上記(iii)にて作製した抗体結合ビーズを混合し37°Cで30分間反応させる。
- (iv) 上記(iii)の反応後磁石にて抗体結合磁性ビーズ 分離し、再度PBSに分散浮遊し、その凝集を観察する。 試料中にPrPSc抗原が存在すると、磁性ビーズが凝集し 沈降する。一方、PrPScが存在しない場合には、磁性ビ ーズは凝集せず浮遊したままである。

【0037】 この方法により、2種類の異常型プリオン産生マウス脳細胞株(OBIHIRO株(Shinagawa M, Matsud a A, Sato G, Takeuchi M, İchijo S, Ono T., Nippon Juigaku Zasshi. 1984 Dec;46(6):913-6.)及びI3/I5株(Race RE, Fadness LH, Chesebro B., J Gen Virol. 1987 May;68 (Pt 5):1391-9.)に感染したマウス脳及び\*

\*正常マウス脳を試料として免疫測定を行った。その結果、2種の樹立株感染マウス脳は凝集を示し、正常マウス脳は凝集を示さなかった。

【0038】(5) 結論

以上の結果、異常型プリオンタンパク質を対応抗原とし、正常型プリオンタンパク質とは実質的に反応せず、 これらの識別を可能とするモノクローナル抗体が得られた。

[0039]

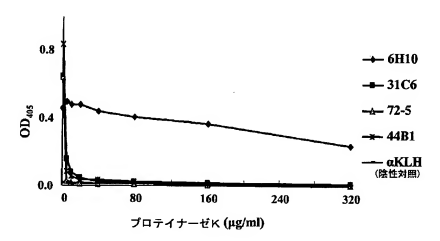
【発明の効果】本発明により、異常型ブリオンタンバク質を対応抗原とし、正常型ブリオンタンバク質とは実質的に反応しない抗異常型プリオンモノクローナル抗体が初めて提供された。本発明のモノクローナル抗体は、天然の異常型ブリオンタンバク質を対応抗原としているので、異常型ブリオンタンバク質の測定を高感度に行うことができる。従って、本発明は、ブリオン病の診断に大いに貢献するものと考えられる。

#### 【図面の簡単な説明】

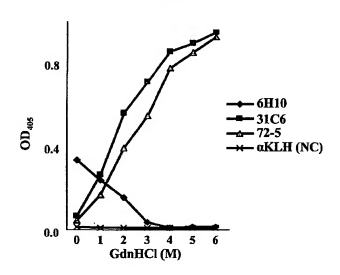
【図1】異常型プリオンタンパク質を、種々の濃度のプ20 ロテイナーゼKで処理したものと、各種モノクローナル 抗体との反応性をELISAにより調べた結果を示す図である。

【図2】異常型プリオンタンバク質をプロテイナーゼK処理後、種々の濃度のグアニジン塩酸塩で処理したものと、各種モノクローナル抗体との反応性をELISAにより調べた結果を示す図である。

【図1】



【図2】



【手続補正書】

【書類名】

受託番号変更届

【提出日】

平成15年1月27日

【旧寄託機関の名称】

究所 特許生物寄託セン

ター

独立行政法人産業技術総合研

【新受託番号】

FERM P-18821 独立行政法人産業技術総合研

【新寄託機関の名称】 究所 特許生物寄託セン

\*【旧受託番号】

ター

FERM BP-8226

# フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

G 0 1 N 33/577

(72)発明者 梅谷 淳

識別記号

東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号

富士レビオ株式会社内

FI

C12N 15/00

テーマコート' (参考)

Fターム(参考) 48024 AA01 AA11 BA41 DA02 GA05

HA15

4B064 AG27 CA10 CA20 CC24 DA01

DA13

4B065 AA93X AA93Y AB05 BD12

CA25 CA46

4H045 AA11 AA20 AA30 CA45 DA76

EA50 FA72